

## Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle

### Jodix 130 mg tabletit

kaliumjodidi

**Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat tämän lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.**

Ota tästä lääketä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten lääkäri tai apteekkienkilökunta on neuvonut.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane tai se huononee.

#### Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Jodix on ja mielin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Jodix-tabletteja
3. Miten Jodix-tabletteja otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Jodix-tablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

#### 1. Mitä Jodix on ja mielin sitä käytetään

Jodix on tarkoitettu ehkäisemään radioaktiivista jodia sisältävän laskeuman vaikutusta kilpirauhaseen ydinräjähdyksien tai ydinonnettomuuden sattuessa.

Radioaktiivinen jodi kulkeutuu hengitysilman mukana keuhkoihin ja varastoituu kilpirauhaseen, jolloin kilpirauhanen saa suuren säteilyannoksen. Tämä voi aiheuttaa kilpirauhasen vajaatoimintaa tai myöhäisvaikutuksena kilpirauhasen kasvaimia.

Jodix estää radioaktiivista jodia kertymästä kilpirauhaseen 90–99 %, kun kerta-annos otetaan heti kun tieto radioaktiivisen laskeuman uhasta tulee. Jos tabletin otto viivästyy 3–4 tuntia, suojavaikutus on enää noin 50 %. Kerta-annoksen suojavaikutus kestää 1–2 vrk.

#### 2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Jodix-tabletteja

**Jodix-tabletteja käytetään vain viranomaisten kehotuksesta.**

#### Älä ota Jodix-tabletteja

- jos olet allerginen kaliumjodidille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on kilpirauhastulehdus
- jos sinulla on kilpirauhasen toimintahäiriö
- jos sinulla on *dermatitis herpetiformis* (ihokeliakia).

Kerro lääkärille myös, jos sinulla on muita sairauksia tai allergioita.

Radioaktiivisessa laskeumatilanteessa tabletin ottaminen saattaa kuitenkin olla välttämätöntä.

Kuuntele tiedotusvälineistä viranomaisten ohjeita.

## **Muut lääkevalmisteet ja Jodix**

Kerro lääkärille, jos parhaillaan otat, olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkkeitä.

Jodidin kilpirauhaseen kohdistuvat vaikutukset voivat muuttua litiumin tai amiodaronin (rytmihäiriölääke) vaikutuksesta.

## **Jodix ruuan ja juoman kanssa**

Tabletit otetaan runsaan nestemääränpölytävällä veden kanssa.

## **Raskaus, imetyksessä ja he de Imallisyys**

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Kerta-annoksesta ei tiedetä olevan merkittävää haittaa sikiölle eikä imeväiselle.

## **Ajamineen ja koneiden käyttö**

Jodix ei vaikuta ajokykyyn eikä koneidenkäyttökykyyn.

## **Jodix sisältää kaliumia**

Tämä lääke sisältää kaliumia 30,6 mg per tabletti. Potilaiden, joilla on munuaisten vajaatoimintaa tai ruokavalion kaliumrajoitus, on otettava tämä huomioon.

### **3. Miten Jodix-tabletteja otetaan**

Jodix-tabletteja otettaessa on noudatettava viranomaisohjeita. Ota tästä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuten lääkäri tai apteekkienkilökunta on määritellyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Parhaan tehon saamiseksi Jodix on otettava mahdollisimman pian. Jos tabletin otto viivästyy 3–4 tuntia, suojavaikutus on enää noin 50 %. Kerta-annoksen suojavaikutus kestää 1–2 vrk.

Tabletteja pitäisi aina olla saatavilla kotona, työpaikoilla ja väestönsuojissa.

Suositeltu annos:

Enintään 40-vuotiaat aikuiset ja raskaana olevat naiset: 1 tabletti kerta-annoksen.

## **Käyttö lapsille ja nuorille**

- 3–11-vuotiaat lapset: ½ tablettia kerta-annoksen.
- 12–18-vuotiaat lapset: 1 tabletti kerta-annoksen.

Tabletin voi pureskella, murskata tai niellä kokonaisenä. Tabletit otetaan runsaan nestemääränpölytävällä veden kanssa.

Noudata näitä ohjeita, ellei lääkäri toisin määrää.

Annostusta ei pidä uusia omin päin. Mikäli radioaktiivinen päästö uusiutuu tai jatkuu niin pitkään, että uusi annos on aiheellinen, viranomaiset tiedottavat asiasta tiedotusvälineissä.

## **Jos otat enemmän Jodix-tabletteja kuin sinun pitäisi**

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähjeiden saamiseksi.

Jodix-tablettien yliannostus on harvoin vaarallinen. Yliannostus ilmenee lähinnä haittavaikutusten voimistumisena.

#### **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

Kuten kaikki lääkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Kerta-annos ei yleensä aiheuta haittavaikutuksia.

Toistuvassa annostelussa, kilpirauhastautuja sairastaville tai jodiyliherkille henkilöille Jodix voi kuitenkin aiheuttaa struuman tai kilpirauhasen vajaat- tai liikatoimintaa. Muita mahdollisia, harvinaisia haittavaikutuksia ovat mahavaivat, pahoinvointi, metallin maku suussa, lisääntynyt syljeneritys ja korvasylkirauhasen tulehtuminen.

Jodille yliherkät voivat saada myös ihottumaa tai vakavampia allergisia reaktioita, kuten keuhkoputkien supistumista, imusolmukkeiden turpoamista, nivelkipuja ja kuumetta.

#### **Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienhenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

#### **5. Jodix-tablettien säilyttäminen**

Säilytä alle 25 °C.

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä aptekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

#### **6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**

##### **Mitä Jodix sisältää**

- Vaikuttava aine on kaliumjodidi, jota on 130 mg yhdessä tabletissa.
- Muut aineet ovat mikrokiteinen selluloosa, vedetön kolloidinen piidioksidi ja magnesiumstearaatti.

##### **Lääkevalmisten kuvaus ja pakauskoot**

Melkein valkoinen, väritömiä kiteitä sisältävä pyöreä, litteä, ristikkäisurteellinen tabletti, halkaisija 7 mm.

Pakkuskoot: 10 ja 100 tablettia.

Kaikkia pakkauksia ei vältämättä ole myynnissä.

**Myyntiluvan haltija**

Orion Corporation  
Orionintie 1  
02200 Espoo

**Valmistaja**

Orion Corporation Orion Pharma  
Orionintie 1  
02200 Espoo

Orion Corporation Orion Pharma  
Joensuunkatu 7  
24100 Salo

**Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 3.11.2023.**

## Bipacksedel: Information till användaren

### Jodix 130 mg tabletter

kaliumjodid

#### Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läke medel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre.

#### I denna bipackse del finns information om följande:

1. Vad Jodix är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Jodix
3. Hur du tar Jodix
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Jodix ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

#### 1. Vad Jodix är och vad det används för

Avsikten med Jodix är att förhindra sköldkörteleffekterna av radioaktivt jod i ett nedfall vid en kärnexplosion eller kärnkraftsolycka.

Radioaktiv jod i luften man andas in upptas via lungorna och ansamlas i sköldkörteln, varvid sköldkörteln får en stor strålndingsdos. Detta kan förorsaka underfunktion i sköldkörteln eller, som en senare verkan, tumörer i sköldkörteln.

Jodix förhindrar till 90–99 % radioaktivt jod från att ansamlas i sköldkörteln, då engångsdosen genast tas när man får informationen om att ett radioaktivt nedfall hotar. Om intagandet av tabletten försenas med 3–4 timmar är skyddseffekten endast cirka 50 %. Skyddsverkan av en engångsdos varar i 1–2 dygn.

#### 2. Vad du behöver veta innan du tar Jodix

**Jodix-tabletter används endast på uppmaning av myndigheterna.**

#### Ta inte Jodix

- om du är allergisk mot kaliumjodid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har lidit av sköldkörtelinflammation
- om du har funktionsstörning i sköldkörteln
- om du har dermatitis herpetiformis (hudkeliaki).

Berätta för läkaren också om du har andra sjukdomar eller allergier.

I fall av radioaktivt nedfall kan det dock vara nödvändigt att ta tabletten.  
Lyssna på myndigheternas direktiv i radion.

### **Andra läkemedel och Jodix**

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Effekter av jodid på sköldkörteln kan förändras om läkemedlet används samtidigt med lithium eller amiódaron (ett läkemedel mot rytmstörningar).

### **Jodix med mat och dryck**

Tabletterna tas med en riktig mängd vätska.

### **Graviditet, amning och fertilitet**

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Man känner inte till att en engångsdos skulle ha betydande skadliga verkningar på fostret eller därbarnet.

### **Körförstånd och användning av maskiner**

Jodix påverkar varken förmågan att köra eller att använda maskiner.

### **Jodix innehåller kalium**

Detta läkemedel innehåller 30,6 mg kalium per tablett. Detta bör beaktas av patienter med reducerad njurfunktion eller patienter som ordinerats kaliumfattig kost.

## **3. Hur du tar Jodix**

Vid intag av Jodix-tabletter ska myndigheternas instruktioner följas. Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

För att få bästa möjliga effekt ska man ta Jodix så snabbt som möjligt. Om intagandet av tabletten försenas med 3–4 timmar, är skyddseffekten endast cirka 50 %. Skyddsverkan av en engångsdos varar i 1–2 dygn.

Tabletter bör alltid finnas tillgängliga i hemmet, på arbetsplatsen och i skyddsrummen.

Rekommenderad dos är:

Vuxna upp till 40 år och gravida kvinnor: 1 tablett som engångsdos.

### **Användning för barn och ungdomar**

- barn från 3 till 11 år:  $\frac{1}{2}$  tablett som engångsdos
- barn från 12 till 18 år: 1 tablett som engångsdos.

Tabletten kan tuggas, krossas eller sväljas hel. Tabletterna tas med en riktig mängd vätska.

Följ dessa anvisningar om läkare inte har gett en annan ordination.

Man bör inte ta en tilläggssdos på egen hand. Om ett nytt radioaktivt utsläpp sker eller om utsläppet fortgår så länge att en ny dos är motiverad, informerar myndigheterna om saken via radion.

### **Om du har tagit för stor mängd av Jodix**

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

En överdosering av Jodix tablett är sällan farlig. En överdosering yppar sig närmast som en förstärkning av biverkningar.

#### **4. Eventuella biverkningar**

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

En engångsdos förorsakar i allmänhet inga biverkningar.

Vid upprepad dosering och hos personer med sköldkörtelsjukdomar eller överkänslighet för jod kan Jodix dock förorsaka struma eller under- eller överfunktion i sköldkörteln. Andra möjliga men sällsynta biverkningar är magbesvär, illamående, metallsmak i munnen, ökad salivutsöndring och inflammation i öronspottkörteln.

Personer som är överkänsliga för jod kan också få eksem eller allvarligare allergiska reaktioner, t.ex. sammandragning av luftrören, uppsvälda lymfkörtlar, ledsmärter och feber.

#### **Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

#### **5. Hur Jodix ska förvaras**

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

#### **6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar**

##### **Innehållsdeklaration**

- Den aktiva substansen är kaliumjodid, varav finns 130 mg i en tablett.
- Övriga innehållsämnen är mikrokristallin cellulosa, vattenfri kolloidal kiseldioxid och magnesiumstearat.

##### **Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Nästan vit, innehållande ofärgade kristaller, rund, platt, med krysskåra försedd tablett, diameter 7 mm.

Förpackningsstorlekar: 10 och 100 tablettter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

**Innehavare av godkännande för försäljning**

Orion Corporation  
Orionvägen 1  
FI-02200 Esbo  
Finland

**Tillverkare**

Orion Corporation Orion Pharma  
Orionvägen 1  
FI-02200 Esbo  
Finland

Orion Corporation Orion Pharma  
Joensuunkatu 7  
FI-24100 Salo  
Finland

**Denna bipacksedel ändrades senast 3.11.2023.**